® 日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

@公開特許公報(A)

昭61-205211

@Int_Cl.4

識別記号

庁内整理番号

❸公開 昭和61年(1986)9月11日

A 61 K 31/44

ACR AED

未請求 発明の数 1 (全10頁)

腸疾患の治療法 ❷発明の名称

昭61-42060 願 创特

昭61(1986)2月28日 頭 **29**HH

❷1985年3月1日❸スウエーデン(SE)動8500996−7

スウエーデン国エス - 415 06イヨーテボルイ。アンデル 優先権主張

アーネ・エロフ・ブレ スマツツソンスガタン13ベー 70発明者

スウェーデン国エスー436 00アスキム。クナツペハル64 ンドストリヨーム

ベル・レンナート・リ 者 明 73発

スウエーデン国エスー417 12イヨーテポルイ。エーケト ギユンネル・エリザベ 明者 何発

レガタン24アー

スウエーデン国エスー431 83ミヨルンダール (番地な ート・スンデン アクチェポラゲツト・ の出 願 人

ヘツスレ

四代 理 人

外2名 弁理士 高木

最終頁に続く

脇疾患の治療法 1. 発明の名称

2.特許請求の範囲

1) 勝炎症疾患の患者にある量の次の式 [.

(式中 R¹、R²、R³ および R⁴ は同一であるか または異なつていて、それらは水素、1~6 個の炭素原子を有するアルキル基、1~6個 の炭素原子を有するアルコキシ基、ベロゲン (例允付 F、CL、Br、I)、-OF5、-NO2、-COR9 (R⁹ は 1 ~ 6 個の炭素原子を有するアルキル またはシクロアルキル、場合によりへみグン、 メチルまたはメトキシにより世後された10 個までの炭素原子を有するアリールあるいは 1~2個の炭米原子を有するアルコキシであ

る)であるかあるいは隣接基 R¹、R²、R⁵をよ びR4はペンズイミダゾール環中の隣接炭素原 子と一緒になつてBPよびOから選択される 0~3個のヘテロ原子を含有する5負まだは 6 員嫌を形成しかつとれらの環はペンズイミ ダゾール環に直接結合する1個または2個の : オキソ芸 (-0-) を包含して飽和されていても よいしあるいは不飽和であつてもよく。 そじ "てR5は水米であり、R6 および R8 は同一であ るかまたは異なつていて、それらは水常、メ テルまだはエテルであり、R7 は水来、メテル、 メトキシ、エトキシまたはアリールオキシ(こ とでプリールは場合により、1~6個の炭素 原子を有するアルキルにより世換された10 個までの炭素原子を有する)であるが、伹し a) 'R⁶、R⁷ および R⁸ のうちの 1 個以上が水 素でありそしてR⁷がアリールオキシ以外であ る場合には R¹ 、R² 、R⁵ および R⁴ のりちの少 なくとも 2 個は水素であり、

- b) R⁷がメトキシまたはエトキシでありそし TR⁶ かよびR⁸ が水果である場合にはR¹、R²、 R⁵ かよびR⁴ は OH、HO₂ あるいは 5 負または 6 員環以外であり、
- d) R⁴、R⁷ および R⁸ のうちの 1 個以上が水 までありそして R¹、R²、R⁸ および R⁴ のうち の 1 個が OP₈ である場合にはR⁷はエトキシ以 外であり、
- e) R^7 がメトキシであり、 R^6 および R^8 が水 常でありそして R^1 、 R^2 、 R^8 および R^4 のうちの 1 個が OP_8 である場合には R^1 、 R^2 、 R^8 およ

旅行者の下飛(tourist diarrhoss)、トキシン 生紀の下痢、潰瘍性大腸炎シよび局所性回腸炎 を挙げるととができる。いくつかの細菌性下痢 では抗生物質性たは化学療法薬が有効でありう るが、しかしすべて重症の場合には液体シよび 電解質損失の処置が最も重要な治療原則である。 腸固有運動性を阻害する剤による症状の治療価 値は通常膜定されたものである。

現在、下痢患者の水かよび塩分損失は電解質 器液を経口的かよび/または静脈内に投与する ととによつて抑制されりる。胃腸粘膜を横切つ て水かよびイオン(例えば Ba+ かよび K+)の輸 送を妨害する薬物は、との趣の疾患の特に初期 の段階にかける治療では重大な流体障害を防止 する上で非常に価値がある。

本発明によれば次の一般式Ⅰ

びR4のうちのその他は水素でなければならない)で表される化合物またはその製薬的に許容しうる塩を投与することからなる腸炎症疾患の治療法。

2) 一般式『で表される化合物が

またはその製薬的に許容しりる塩である前配 特許請求の範囲第1項配載の方法。

3) 治療する疾患が下痢であることを特徴とする前配特許請求の範囲第1項配戦の方法。

5.発明の詳細な説明

本発明は肠疾患、特に炎症性肠疾患の治療法に関する。

勝疾患は人類にとつて重大な問題である。 疾患の例としては例えばコレラ、パラテフス、

 環はベンズイミダゾール環に直接結合する 1 個または 2 個のオキソ基 (-0-) を包含して飽和されていてもよいしあるいは不飽和であつてもよく、そしてR⁵は水素であり、R⁶ および R⁸ は同一であるかまたは異なつていて、それらは水素、メテルまたはエテルであり、R⁷ は水素、メテル、メトキシ、エトキシまたはアリールオキシ(とてアリールは場合により 1 ~ 6 個の炭素原子を有する)であるが、但し

- a) R^6 、 R^7 および R^8 のうちの 1 個以上が水煮 でありそして R^7 がナリールオキシ以外である場合には R^1 、 R^2 、 R^5 および R^4 のうちの少なくとも 2 個は水業であり、
- b) R^7 がメトキシまたはエトキシでありそして R^6 かよび R^8 が水素である場合化は R^1 、 R^2 、 R^3 かよび R^4 は GB 、 BO_2 あるいは 5 負または 6 負環

いくつかは例えばヨーロッパ特許出顧公開 A1-5129月明細帯(BP-A1-5129)に配載されている。その他はベルギー特許第898880号、ヨーロッパ特許公開第80602号、米国特許第4182766号かよび第4045563号、ヨーロッパ特許公開第130729号、西波特許第3415971号かよびスエーデン特許第416649号の各明細書に配載されている。式中R7が芳香族環を含有する基である式 I の化合物はスエーデン特許出顧第8404065-8号明細書に開示されているが、その明新書はまだ公開では、その明新書はまだ公開である。これでいない。上記化合物は以下の方法のうちの一つに従つて製造される。

以外であり、

- -c) R^7 がアリールオキシである場合には R^1 、 R^2 、 R^3 および R^4 は -OH 、-NO $_2$ 、-CO -T リール、 -COOCH $_2$ 、-COOC $_2$ H $_5$ あるいは 5 負または 6 負現であるととはできなく、
- d) R^6 、 R^7 および R^8 のうちの 1 個以上が水業 でありそして R^1 、 R^2 、 R^8 および R^4 のうちの 1 個が GP_8 である場合に LR^7 はエトキシ以外であり、
- e) R⁷がメトキシであり R⁶ みよび R⁸ が水業でありそして R¹、R²、R³ および R⁴ のうちの 1 個が CP₃ である場合には、 R¹、R²、R³ および R⁴ のうちのその他は水業でなければならない)で 表わされる化合物またはその製薬的に許容しう る塩は腸疾患の治療法において有用であるとい うととが見出された。

一般式【を有する筐換ペンズイミダゾールの

(式中工は 8 でありそして R1、R2、R8、R4、R5、R4、R7 およびR8 は前述の定義を有する)の化合物を嵌化して式 I の化合物を得る。

との酸化は硝酸、過酸化水素、過酸、過エステル、オゾン、四酸化二窒素。ロードベンゼン、
ヨーハロスクシンイミド、1-クロロベンゾトリアゾール、セーブテルハイポクロライト、ジアザピックロー〔2,2,2]ーオクタン臭素循体、メタ過天素酸ナトリウム、二酸化セレン、二酸化セレン、二酸化ナイトレート、臭素、塩素かよびスルフリルクロライドからなる。過常これる酸化はである。過常この酸化は酸化されるべき化合物に対して酸化剤がいくらか過剰に存在する群体中で行われる。

またこの酸化は酸化酵素を使用することにより酵素的にあるいは適当な微生物を使用するこ

とにより微生物学的に実施してもよい。

b) 次の式 [

(式中 R1、R2、R5、R4、R5、R4、R7 および R8 は前述の定義を有しそしてZ5 は適当な B - 保護基例 えばアルカノイル、カルボアルコキシおよびトリメチルシリルである)の化合物を加水分解して式 I の化合物を生成させる。

25 におけるアルカノイル基は 1 ~ 6 個の炭素原子を有することができ、そしてカルがアルコキン基は 2 ~ 6 個の炭素原子を有することができる。加水分解はアルカリ性溶液中で実施しりる。

o) 次の式 N

実施例1 a方法

5.6 -ジメナル - 2 - [[(4 - フエノキシ - 5 - エチル - 2 - ピリジニル)メチル]スルフイニル] -1H-ペンズイミダゾールの製造

- 2 C の温度を維持しながら OB2O42 (50ml)
中における 5.6 - ジメチル - 2 (((4 - フェノキシ - 5 - エチル - 2 - ピリジニル)メテル]
テオ] - 1 B - ベンズイミダソール (1.2%, Q0029 モル)の冷却 (-2 C) 溶液に OB2O42 (15 ml)中に 解した n - クロロ過安息香酸、9Q.4%(Q.56 g、Q.0029 モル)を提择下に加えた。- 2 C C 5 分間提择を継続しついて水(50ml)中に で 5 分間提择を継続しついて水(50ml)中に かた B ABOO5 (Q.75%, Q.0089 モル)を激しい 提择の下に加えた。 2 相を分離し、その OB2O42 相を水(20ml)で洗浄した。 有機相を乾燥させ (MgBO4 で) そして溶媒を蒸発させた。 残留物を OB3ON から結晶化させて所望の生成物(Q.68

(式中 R¹、R²、R³、R⁴ および R⁵ は前述の定義を有し、I は -B- または-B0-でありそして ^N は E、 Ba または Li である)で表わされる化合物を次の式 V

(式中 R6、R7 および R8 は前述の定義を有しそしてZ2はハロゲン例えば CLまたは Br である)で表される化合物と反応させ、その後得られた化合物を、式中 X が -B- である場合には硬化して式 1 の化合物を得る。

式 I の目的生成物は避離塩基として得られる。 以下の実施例によりその製法をさらに説明する。

9、57分)を得た。 融点 146℃。

突施例2 a方法

5-メトキシ-2[[[4-(4-メテルフエノ キシ)-2-ピリジニル]メテル]スルフイニ ル]-18-ペンズイミダゾールの製造

温度を一5でに維持しながら OH2O42(50ml)中にかける 5・メトキシー 2 - [[[4 - (4 - メテルフェノキシ) - 2 - ピリジニル〕メテル〕チオ〕 - 1 H - ベンズイミダゾール (2.9%、0.0073 モル)の倍却(一5で)溶液に CH2O42(20ml)中に溶解した m - クロロ過安息香酸、82%(1.54 チ、0.0073 モル)を投拌下に加えた。 この欲加の後に水(30ml)中に溶解した HaOH(0.87%、0.022モル)を激しく提拌しながら加えた。 2相を分離した。 その水性相にさらに CH2O42を加え、その中を2M HO4の添加により 9.5 に調整しついて提拌しそしてその後に各相を分離させた。

有機相を乾燥(Ma₂80₄ で)させついで脊鉄を蒸 発させた。残留物を OH₃ON から結晶化させて所 望の生成物(1.29、42%)を得た。融点121℃。

前配化合物は胃酸分泌を抑制することが知られており、それ故に消化性潰瘍疾患の治療に使用することができる。

一般式 1 を有する置換ペンズイミダゾールの 抗分部活性はある種の崩壊生成物によつて発せ られる胃の B⁺、K⁺-ATP T ーゼの阻害により中介 されりることが見出された。この酵素はプロト ンを胃中に送り込む役目を果している。

最近、ある種の "結腸 x⁺-ATP T ーゼ" 酵素は 結腸の速心部分に存在することが示された(M.C. Gustin氏等による「J.Biol.Chem. 」第 2 5 6 巻第 1 0 6 5 1 ~ 1 0 6 5 6 頁 (1981年) を参照され たい)。「結腸 x⁺-ATP T ーゼ」は結腸上皮細胞 の尖端刷子級膜中に位置し、これは結腸の粘膜

式 I を有する置換ペンズイミダゾールは遊離 塩基またはその製薬的に許容しりる塩のいずれ かとして使用でき、それらのすべては本発明範 囲内に包含される。すなわち塩基性、中性また

側面から漿膜側面へのK⁺の吸収性膜透過運動の 役目を帯びている。すなわちこの酵素は結腸中 の粘膜関門を横切る電解質パランスにとつて非 常に重要であると思われる。

前記2種の酵素、胃の日、K⁺-ATPTーゼおよび結腸の K⁺-ATPTーゼは類似しているが、しかし同一ではない作用機構を有するものと思われる。 壁細胞中に存在する胃の B⁺、K⁺-ATPTーゼは胃上皮による BC4 の分泌において中心的役割を有する。しかしながら、プロトンが結腸によって分泌されるという証拠は全くない。

前述のように、電解質パランスは下痢状態を 件う疾虫では非常にしばしば妨害される。すな わち結腸の K⁺-ATPTーゼ原素に影響を及ぼす化 合物は下痢を伴う疾患の治療において治療学上 価値あるものと期待されりる。

. ここで無くべきことに、結腸の K⁺-ATP Tーゼ

は混合塩がヘミ、モノ、セスキまたはポリ水和物と同様に得られる。アルカリ性塩の調製ではベンズイミダゾールを MaOH、HaOR、MaNH2、NaHR2、MB(OR)2、L1OH、KOH、L1OR、L1MH2、L1MR2、KOR、KNH2、KNR2、Ca(OR)2、CaH2、T1(OR)4、T1H4または H2M-ONHE (但し、式中Rは1~4個の炭素原子を有するアルキル基である)と反応させる。一般式 | を有する好ましい化合物は以下のとおりである。

- R¹、R²、R³ および R⁴ のうちの少なくとも 1つが水素およびアル中ル(とこでアルキル は前述の定義を有する)以外である化合物、
 R¹、R²、R³ および R⁴ のうちの少なくとも 1つが水常、アルキルおよびアルコキシ(こ こでアルキルおよびアルコキシは前述の定義 を有する)以外である化合物、
 - 1. R1、R2、R5 およびR4 のうちの多くて2つ

が水米、アルキルおよびアルコキシ(ととで アルキルおよびアルコキシは前述の定義を有 する)以外である化合物、

N. R1、R2、R3 およびR4 のりちのたつた1つ が水素、アルギルおよびアルコキシ(ことで アルキルおよびアルコキシは前述の定義を有 する)以外である化合物、

V. 好ましくはR²が水素、アルキルまたはアルコキシ(ことでアルキルおよびアルコキシは前述の定義を有する)以外の基である化合物、
VI. 好ましくはR¹が水素、アルキルまたはアルコキシ(ことでアルキルおよびアルコキシは前述の定義を有する)以外の基である化合物、
VI. 好ましくはR²が水素、アルキルまたはアルコキシ以外の基でありそしてR¹、R³およびR⁴が水業またはアルキル(ことでアルキルおよびアルコキシは前述の定義を有する)である

化合物、

VB. 好ましくはR²が水素、アルキルまたはアルコキシ(ととでアルキルおよびアルコキシは 前述の定義を有する)以外の基でありそして R¹、R³ および R⁴ が水素である化合物。

式 | を有する特に好ましいベンズイミダゾールは以下の表 1 に示された化合物であり、その中で最初に配載の化合物、オメプラゾールの使用は本発明を実施すると現在知られている最良法であると考えられる。

R1	R2	R ³	R4	R5	Ré	R7	R ⁸	
H	OCHS		H	B		OOHS		
H	0 - (0)	H	H	B	OH5	OCH 5	CH 3	
CH-	*H000	CH .	н	Ħ	CHS	OOH 5	CH ₃	

R1 ·	R ²	R ³	R ⁴	'R5	R ⁴	n,	R 0	R1	- R2	R5	R4	<u>R</u> 5	R4	R7	R ⁸
CH3	COOHS	CH 5	B	B	CH 5	В	CH ₅	·H	COOHS	Ħ	H	H .	OH 5	o≺⊙	H
OHS	COC2H5	OH3	H	H	CH _B	00H3	CH 5	H	COCHE	OHS	Ħ	Ħ	H	CH5	OBS
OCHS	Br	OCH 3	H	Ħ	OH3	00H3	OH ₅	B	COOOH 5	OH 5	H	Ħ.	Ħ	CH ₅	CH3
OGH3	Br	OCH 3	H .	H	CH ₃	OH 3	B	H	0000H3	H	H.	H	H ·	CH 5	CH3
C ₂ H ₅	ON	C ₂ H ₅	H	Ħ	CH ₃	OCH 5	OH3	H	COORS	CH ₃	H	H.	CH 3	CB 5	H
O2H5	CB.	C ₂ H ₅		н	OH ₃	002H5	CH ₅	B	000CH 5	OH3	Ħ	H	CH ₃	OHs	H .
06	20	0.6	H #	H	CH ₅	OCH 3	CH ₅	H	. COOH 5	OH 5	H	H	OH3	H .	OH 5
COOHs		OHS	OH 5	H	OH ₃	OCHS	OH3	Ħ	COOHS	ÇHş	H .	H	0H3	OH5	OH 5
7	04	R	C.L	H	•	OCHS	CHS	Ħ	000H3	OH 5	H	Ħ	H	OCH 5	H
	-CB=CB-		H-CH-CH-	Ħ		OCH3	CH 5	H	000H ²	OH 5	Ħ	Ħ	CH ₅	OOH ₅	CHS
-CB=CH		н	8	Ħ	•	OCH 3	OH 3	H	COOGH 2	CHS	H	Ħ	CH ₃	H .	OH3
	-CB=CB-	H	H	H		OCHS	CH ₃	 H	0000H3	CHS	H	Ħ	OH	OH ₅	OH3
	-C9=CH-C		B	H	_	00H3	CH ₅	н .	0000H3	CH's	н	H	H	OCH3	H .
H				H		002H5		8	COODES	_	н	Ħ	н	002H5	H
OH 3	ON	OH 5	H					н	COOUR	_	H	H	OH.	OOHs	H
H	COOGHS	CH3	B .	H	H	OCES	O2H5			_	H	- Н	-	OCHS	CH ₃
H	800H3	H	H	· H	_	OCHS	CHS	H	COOCH 5						-
H	NO2	H	H	H	OH,	OCH	CH 5	H	COOOH 3	OH 5	Ħ	H	Ħ	OOH	CH 5
H	OF3	Ħ	H	H	Ħ	∞	CH ₃	H	COOOH 3	H	Ħ	H	OH 3	H	CH ₃
H	0 4	H	H	B	B	∘⊚	H	H	0000H3	B	B	Ħ	CH ₃	OCH 5	OH 5

			•				
R1	R2	R ⁵	R4	R ⁵	R6	R7	R ⁸
B	COOHS	B	B	H	CH3	OCH 5	CH ₃
H	0.6	B	H	H	CH 3	OCH 5	CH ₅
H	COOC 2 H 5	H	H	B	CH 5	OCH 3	OH3
OF 5	H	H	H	H	H	OOH 3	H
OF 3	H	H	H	Ħ	OH 3	00H ²	H
OF 5	H .	H	H	Ħ	Ħ	00H3	OH ₅
OF 3	н	H	H	H	OH ₅	0023	OH 5
H	0 7 3	B	H	Ħ	H	OCH 3	Ħ
H	CFs	H	H	Ħ	CH ₃	00H 5	H
В	CF3	H	H	H	H	OCHS	OH 5
H	CF ₅	H	H	Ħ	0 H 3	00H3	CH 3
Ħ	-CB=CB-CB	⊫ci-	Ħ	H	H	B	C ₂ H ₅
CH	5 B	C.L	H	H	Ħ	H	H
Ħ	COOHs	H	H	H	H .	B	H
H	00002H5	H	H	H	H	H	H
H	Br	H	H	H	H	H	H
Ħ	0.2	H	H	H	H	H ·	CH 2
Ħ	OP ₅	H	B	Ħ	H	H	H
H	0.2	H	Ħ	H	H	H	H

nt.

実験操作

下行結腸からの開製

ウサギの下行結腸からウワベイン感受性のないカリウム刺激された ATP アーゼを単離しかつ その特徴を調べるために以下の問題を実施した。

尖端刷子鉄膜を、 Gustin M.C. 氏等による 「J.Biol.Ohem.」第2 5 6 巻、第 1 0 6 5 1~10 6 5 6 頁 (1981年) に配載の方法によつていく分巻 正してウサギの下行結腸上皮から調製した。

体重 2 ~ 3 写の 2 匹のアルビノ種雄ウサギを その耳静脈中にメブマル (mebumal) を注射する ととにより殺した。直腸から測定して長さが 30~35 年の所にある結腸の一切片を取り出し、 泳冷 0.15M NaO4 でその内容物がなくなるまです すぎついでガラス棒上で反転させた。ついでそ の組織を 2 片に分けた。これらの反転されたセ

R1	R 2	R.3	R4	R 5	R6	R7 .	R8
02	H	H	H	H	Ħ	B	Ħ
H	-00-	B	B	H	H .	OGH 2	H
Ħ	-00-	H	H	H	H	CHS	H
H	-co- √	E	Ħ	H	H	OCH 3	OH 5
H	-co-Ä	H	H	H	CH 5	H	H
H	-00-4	H	H	B	CH3	00H3	CH ₃
H	-00- (()-7	H	H	H	H	OCH ₅	H

薬理試験

一般式!を有する置換ペンズイミダゾールの 結腸 E⁺-ATP Tーゼに及ぼす阻害効果を評価する ために、本発明者等はウサギ (rabbit)の下行結 腸から酵素を調製するに際して 1 化合物すなわ ちオメプラゾールを試験した。

オメプラゾールの場合括性崩壊生成物を生成させる最も有効な方法はオメプラゾールを関語 被中で分解させることである。 すなわちオメプ ラゾールは酸中で分解されてから酵素に添加さ

グメントを一端で結び、針無しの20mi注射器を使用して30mM NaCL、5mM NagBDTAかよび8mM Hepes/Trisを含有する氷冷パッファー(出元6)でそれらが膨張するまで満たし、その時点で他の端を結びつけた。とれらの勝を同一の冷出元6パッファーを含有する500mi 遠心管に移した。との管をアイスポックス中に置き、2600mc/分で2時間振盪させた。ついてその培養培地を200mm メッシュのナイロンネットを通して严当して残用を除去した。

上皮細胞の沈降はベックマン J2-21 遊心機で4 でで1 0 分間、 5 0 0 x 8 での遠心分離をなす とにより実施された。ペレット化細胞を使用 直前に 1mm Ha 3 BDTA 含有の 2 5 0 ml 唇液中で再 懸渦し、 4 でで HOL を用いて出 8.3 に調整した。 ついで細胞をワーリングブレンダー (Waring Blendor)中で 2 8 秒間均質化することにより崩 狼した。刷子最を沈降させるために生成するホ モジネートを、 JA-17 ローターを有するペック マン J2-21 遠心機を用いて 7 5 0 x g の遠心力で 4 ℃、 10分間遠心分離した。ペレットを一緒 にし、前述のように 1mM Ha3 EDTA 含有の 4 0 ml 媒体中に再懸濁しそして再遠心分離した。 刷子 農ペレット(P2)を3五3㎡の同一培地中に再懸 滑し、これに27㎡の密度勾配培地(パーコー ル (Percoll) 、 Pharmacia 社製)を混合により 添加した。ペーコール培址をペックマン J2-21 遠心機を用いて40000mgの遠心力で22分間 中に密度勾配を形成するようにし、膜は沈降し てパンドになつた。それぞれが4gの9個のフ ラクション (G1~G9) をパスツールピペツトで勾 配から注意深く取り出した。パーコールを沈降 させるために上記各フラクションを TST 6.0 ス イングーアウトローター(mying-out rotor)を

23.25

酸分解されたオメプラゾールによる阻害·

オメプラソールをメタノール中に番解して
20mMの機能にした。との潜放 1 0 0 mLをパッフ
アーで 1 0 mlに希釈して 0.2 mM オメプラゾール
および 2mM Na -アセテート/ HCL、pH 5.0 の最終
機能を得た。対照増地はオメプラソールの存在

有する Rontron TGA - 65 遠心機中で 50000 rpm において 45 分間遠心分離にかけた。 パーコールペレットの頂上に集められた物質を 5 - 10上下ストロークを有するガラス - テフロンホモジナイザーにより約1500 rpm で均質化した。

ATP アーゼ活性の例定

ATP アーゼ活性は時間単位当たりの酵素により ATP から遊離される Pi (遊離ホスフェート) の量として制定された。

検定培地は最終容量 1 ml 中に 10ml Kolo存在 または不存在下に 2ml ATP、2ml MgCl2、1 & 4 ml Pipes/Tris (pl7.4) および胰蛋白質を含有 した。いくつかの実験では 10⁻⁵M の符異 Ha⁺、 K⁺-ATP アーゼ阻客剤 クワバインが存在した。 酵 素 Na⁺、K⁺-ATP アーゼは血漿から細胞中にK⁺を輸 送するのと同様に細胞から血漿中に Ha⁺ を活発

なして、同一の方法で問題した。 これらの培地を37℃で120分間処置した。 反応物を等容量の 150mk Tris/RC2、出7.4の添加により急冷した。 対照培地も同様に処置した。

10 AB、の結腸尖端膜試料を前配急冷器液と共 に 3 7 ℃で 1 0 分間培養して 1 単の最終容量中 に かける、以下の結果を示す炎中に指摘された オメプラゾールの決度を得た。 E⁺ 刺散された ATP アーゼ活性は 1 0 分間 物定した。

<u>ベ</u> 結腸 x[†]-ATP アーゼド対する環 分解されたオメプラゾールの効果

破譲混合物中におけるオ メプラゾールの初期機度 AM	残留静業活性 % 平均值 [±] 8.D.
1.0	1040±59
2. 5	724±60
5. 0	3 1.9±4.7
7. 5	186±55
1 0.0	5.2±3.2

上記表は 10 AM の漫度を有する混合物がほと んど完全に結腸の K⁺-ATP Tーゼ酵素の活性を阻 客するということを示している。すなわちオメ プラゾールは結腸中の粘膜機を模切る電解質パ ランスが妨害される腸疾患の治療に使用すると とができる。

製剤

臨床的に使用するに際しては、本発明化合物は、結晶に達するまでは活性スルホキシド化合物を放たすそして製薬的に許容しうる担体と一緒にスルホキシドを遊離塩基かまたは製薬的に許容しうる無毒性アルカリ塩、例えば Lil⁺、Ba⁺、g⁺、Mg²⁺、Ca²⁺または BH⁺√=塩 かのいずれかとして含有する製剤の形態で経口投与される。担体は固体、半固体または液体希釈剤あるいはカプセルの形態であるとができる。前記方法における放出を制御するための技術は Bogentost た

ソフトゼラチンカプセルを調製することができ、それらのカプセルは本発明の活性スルホ中 シド化合物かよび植物油の混合物を含有してい る。ハードゼラチンカプセルは活性スルホ中シ ド化合物の類粒を固形粉末状担体例えばラクト ース、サッカロース、ソルピトール、マンニト C.氏等による「Acta Pharm.Suec.」20,311~314
(1983): "Delivery of drugs to the colon by
means of a new microencapsulated oral
doeage form" および Dew.M.J. 氏等による (Br.
J.Clin.Pharmac.」、14,405~408(1982): "An oral
preparation to Release Drugs in the Human
Colon"並びにヨーロッパ特許公開第64485号
明細書中にすでに配載されている。

またこれらの化合物はスルホキシドを上行結 勝に運搬するように処方された製剤例えば適当 に処方された坐薬、レクタルフォームまたは院 腸の形態で直腸に投与することもできる。通常 活性化合物の量は製剤の2~50重量場である。

本発明化合物を鮭口投与用投与量単位剤形で 合有する製剤の調製では、選択した化合物を固 形物末状組体例えばラクトース、サッカロース、 ソルビトール、マンニトール、酸物、アミロペ

ール、馬鈴薯殿粉、コーンスターチ、アミロペ クチン、モルロース誤導体またはゼラチンと一 継に含有することができる。これらカプセルは 前述のよりに被覆される。

活性物質の代表的な1日当たりの投与量は広範囲で変化し、それは種々の因子例えば各患者の個々の要求、投与経路かよび疾患に左右される。一般に、経口ないし直腸内投与量は1日当たり活性物質1~500 号、さらに具体的には5~100 号の量である。

停許出願人 アクチェポラゲット・ヘツスレ

代理人 弁理士 高 木 5



外 2 名

第1頁の続き

@Int_Cl_4

砂発 明 者

識別記号

庁内整理番号

7431-4C 7421-4B

C 07 D 401/12 C 12 N 9/99 (C 07 D 401/12 213:00 235:00)

スウエーデン国エスー435 00ミョルンリッケ。ローダポ ビョルン・モルガン・

ガブリエル・ヴアルマ ルタル 97

ーク